(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平5—107805

(43)公開日 平成5年(1993)4月30日

審査請求 未請求 請求項の数3(全 9 頁)

(21)出願番号 特願平3-255763 (71)出願人 000000918 花王株式会社 東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号 (22)出願日 平成3年(1991)9月7日 (72)発明者 田中 新吾 和歌山県海南市椋木200-1 (72)発明者 西渕 浩二 和歌山県和歌山市西海1130 (72)発明者 下草 宏治 和歌山県和歌山市朝日232-10 (72)発明者 上野 哲也 和歌山県和歌山市打越町5-17 (74)代理人 弁理士 細田 芳徳

(54) 【発明の名称 】 フラッシュ定着用電子写真用現像剤粗成物

(57)【要約】

【構成】少なくともポリエステル樹脂を主成分とする結 着樹脂、着色刺を含有してなる電子写真用現像剤組成物 において、該ポリエステル樹脂が酸成分中の80モル% 以上がフタル酸系ジカルボン酸からなる酸成分と、アル コール成分中の80モル%以上がピスフェノールAアル トレンオキサイド付加物からなるアルコール成分から られ、該ポリエステル樹脂の酸価が10.0 KOHmg /g以下、飲化点が95.0 CU以上125.0 で以下、 2以下、飲化点が95.0 CU以上25.0 で以下 であって、フラシュ定着時に臭いが実質的に生じない 現像剤組成力物。シーを増加によりで表す。

【効果】本発明の現像刑組成物は、分解による臭い、白 煙等の発生が少なく、またポイドの生成なしに定着が可 能である。更に、高温多湿環境下においても、含有水分 の蒸発及び加水分解が断発されず、低分子量成分の昇華 と考えられる白煙の発生も少ない。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくともポリエステル樹脂を主成分と する結蓄樹脂、着色剤を含有してなる電子写真用現像剤 組成物において、該ポリエステル樹脂が酸成分中の80 モル%以上がフタル酸系ジカルボン酸からなる酸成分

と、アルコール成分中の80年ハ%以上がピスフェノールAアルキレンオキサイド付加物からなるアルコール成分から得られ、該はリエステル樹脂の酸価が10.0 K OHmg/g以下、高化式フローテスターによる軟化点が95.0で以上125.0で以下、およびDSCより求めるガラ系転移組度が50.0で以下であって、フラッシュ定着時に臭いが実質的に生じないものである事を特徴とするフラッシュ定着用電子写真用現像剤組成分

【請求項2】 ポリエステル樹脂の数平均分子量が、3 000以上6000以下、および重量平均分子量が10 000以上500000以下である請求項1記載のフラッシュ定着用電子写真用現像利組成物。

【請求項3】 ポリエステル樹脂が温度35℃および湿度85%RHの環境下に24時間放置された時のカールフィッシャー法により求める吸着水分量が、0.7%以下である請求項1又は2記載のフラッシュ定着用電子写真用現像剤組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、電子写真、静電配録、 静電印刷等における静電荷像を現像する為の現像利組成 物に関するものであり、更に詳しくは、フラッシュ定着 方式に適した現像利組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、電子写真法としては、米国特許第 2297691号、第2357809号明細背等に配載 されているごとく、光準程性絶縁像を一般に構電させ、 ついでその層を露光せしめ、その露光された部分の電荷 を消散させる事によって電気的た岩像を形成し、更に該 特徴にトナーと呼ばれる着をされた電がを持つた微粉末 を付着せしめる事によって可視化させ(現像工程)、 にれた可視像を転写紙等の転写材に転写せしめた後(転 写工程)、加熱。圧力あるいはその他適当な定着法によ って永久定着せしめる(定律工程)工程からなる。

[0003] この様にトナー仕単に現像工程のみならず、転写工程、定着工程の各工程に於て要求される機能を備えていなければならない。 前窓の定着工程に関して、現在最も一般的な方法は、熱と圧力を同時に適用するいわゆる熱ローラー定着方式であるが、光を利用する定着方式であるフラッシュ定着方式が、以下の理由等により利用されている。

1) 非接触定着である為、接触定着時に見られたような 画像の汚れ(オフセット現象)、解像度の劣化(上下ロ ーラー通過時の画像の広がり)がない。 2) 接触定着時に見られたような画像の汚れを防止する 様な設計 (トナーに贈形材としてのワックスの添加、定 着ローラーへの離形剤としてのシリコンオイルの塗布) を必要としないため、トナー及び定着設備の設計に対す る自由度が大きい。

2

3) 記録紙の材質や厚さに関係なく定着が可能である。 【0004】しかしながら、フラッシュ定着方式は、こ のような利点を持つ一方で、その性質上使用される現像 利用結差剤に種々の制限が生じる。即ち、例えば熱ロー ラー定着方式に使用されるトナーをそのまま使用する場合、フラッシュ定着では、記録紙に形成されたトナー 像にキセンソフラッシュランプなどの放婚を 足削いの 光を照射し、トナーが瞬間的に温度上昇して軟化溶融して配換紙に密落する必要があり、熱ローラー定着方式に 使用されるトナーでは分子量が大きい為に、容易に軟化 溶融する事がなく軟化溶融させるには高エネルギーが必

[0005] また、フラッシュ定着方式の場合、トナー は瞬間的に高温に際せられるので、トナー 表面では分解 物の生成が多大であり、この分解生成物により作業環境 が汚染される。特に最近では、より高速で印字物を提供 する事が望まれるので、単位時間当たりに分解される分 解生成物の量が増え、作業環境への影響が特に問題とな り、従って、分解を成物が少ないフラッシュ定着用現像 初が望まれている。

【0006】このような要求に対して、酸成分としてテ

要であるという問題点が指摘される。

レフタル酸及び/又はイソフタル酸、並びにアルコール 成分としてネオペンチルグリコールをそれぞれ主成分と してなるポリニステル樹脂を主要樹脂成分として含むフ ラッシュ定磐用現像規が提案されている (特別昭633 イち755号公報)。しかしながら、この発明では、ト サーの耐熱分解性に関しては改善が見られるものの、 がリコールの残存モノマー何城であるとめにネオペンチル グリコールの残存モノマーが存在し、定等時に於ける臭い いまじ、作業環境への影響という面では充分と言えない。 又、ネオペンチルグリコールを主成分としてなるボ 出る発展境下での水分吸着量が多く、フラッショ定着時 の高熱により、含有水分の蒸発とは加水分解が誘発さ れ、低分子量数か多くなフラッショを発き

(10007) これに対し更に、フラッシュ定着時に低く 子最物質の生成を極く少量に抑えたものとして、ビスフ エノールム/エピクロルヒドリン型エポキン樹脂を主要 樹脂成分として含むフラッシュを着用現像剤が提案さい でいる (特開昭56-30139号公報)。しかし当該 樹脂では、極弱いフラッシュ光でも容易にかつ迅速に溶 酸と記録紙等に定着可能であるが、その分溶融粘度が低いのでポイドの発生が見られる。ここでポイドとは、樹 耐心溶離粘度が低いために起こる定着調像の爆発定着で あり、面像に白枝げ現象が発生するという現象である。 20

【0008】この白抜け現象を改良する方法としては、エボキシ化合物の分子末端に、低分子量のフミド化合物を反応させた末端アミド変性エボキシ間語を結蓄樹脂に使用する優柔がなされている(特問昭62-2270964号公報)。この方法に於いては、ボイドに関しては改良されているが、炭素教10以上の高級脂肪酸を使用しているため当該物質が残留物として存在しやすく、高熱がかかった時に臭いの原因となり、この点で満足のいくものでない、又、エボキシ素化合物は、反応性の強いエポキシ頭を末端に持っているので、変異原性試験で勝性のものがあるため使用には注意を要するという問題点が指摘される。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は以上の如き事情に基いてなされたものであって、その目的は、フラッシュ定着機を備える複写機、プリンターにおいて、その定着時に分解生成物の発生が少なく、ひいては作業環境を汚染しない、また白煙が少なく、かつポイドの発生の表事にある。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記課題 を解決するため、鋭意検討した結果、本発明を見い出し た。即ち、本発明の要旨は、(1)少なくともポリエス テル樹脂を主成分とする結着樹脂、着色剤を含有してな る電子写真用現像剤組成物において、該ポリエステル樹 脂が酸成分中の80モル%以上がフタル酸系ジカルボン 酸からなる酸成分と、アルコール成分中の80モル%以 上がピスフェノールAアルキレンオキサイド付加物から なるアルコール成分から得られ、咳ポリエステル樹脂の 酸価が10.0KOHmg/g以下、高化式フローテス ターによる軟化点が95.0℃以上125.0℃以下、 およびDSCより求めるガラス転移温度が50.0℃以 上80.0℃以下であって、フラッシュ定着時に臭いが 実質的に生じないものである事を特徴とするフラッシュ 定着用電子写真用現像剤組成物、(2)ポリエステル樹 脂の数平均分子量が、3000以上6000以下、およ び重量平均分子量が10000以上50000以下で ある(1)のフラッシュ定着用電子写真用現像剤組成 物、並びに、(3) ポリエステル樹脂が温度35℃およ び湿度85%RHの環境下に24時間放置された時のカ ールフィッシャー法により求める吸着水分量が、0.7 %以下である(1)又は(2)のフラッシュ定着用電子 写真用現像剤組成物に係わるものである。

[0011] 本発明の電子写真用度換網組成物は、少な くともポリエステル樹脂を主成分とする結婚樹脂、着色 粉を含有し、該ポリエステル樹脂が、酸成分中の80年 ル%以上がフタル酸系ジカルボン酸からなるものであ り、好ましくは、90年ル%以上、きらに好ましくは、 100年ル%である。アタル酸系ジカルブン酸の動が8 ○モル%未満であると相対的に臭いの発生原因となるモノマー使用量が多くなるため好ましくない。このフタル酸系ジカルが設としては、テレンタル酸、イソフタル酸、オルソフタル酸、又はこれらの無水物、炭素数1~4の低級アルキルエステルを挙げる事ができ、好ましくはアレフタル酸/イソフタル酸である。これらのうち単独または2種以上を混合して用いてもより。

【0012】なお、フラシュ定着時の臭いが問題になら

ない範囲で、他の酸成分を上記化合物とあわせて使用で きる。例えば、マレイン酸、フマール酸、シトラコン 酸、イタコン酸、グルタコン酸、シクロヘキサンジカル ボン酸、コハク酸、アジピン酸、セパチン酸、アゼライ ン酸、マロン酸等が挙げられ、更にn-ブチルコハク 酸、n-プテニルコハク酸、イソプチルコハク酸、イソ プテニルコハク酸、n-オクチルコハク酸、n-オクテ ニルコハク酸、nードデシルコハク酸、nードデセニル コハク酸、イソドデシルコハク酸、イソドデセニルコハ ク酸等のアルキルまたはアルケニルコハク酸、またはこ れらの酸の無水物、低級アルキルエステル、その他の二 価のカルボン酸を挙げることができる。しかし、これら の他の酸成分は、昇葉性があったり、耐熱性が弱い等の 理由から、使用量が多すぎると臭いが問題となり、フラ シュ定着用結着樹脂用として使用するには好ましくな い。したがって、その使用量は、酸成分中の20モル%

【0013】ジカルボン酸以外に、三価以上のカルボン 酸成分も同様に他の酸成分として混合使用可能である。 三価以上のカルボン酸成分としては、1,2,4ーベン ゼントリカルボン酸、1,3,5-ベンゼントリカルボ ン酸、その他のポリカルボン酸、及びこれらの無水物、 炭素数1~4の低級アルキルエステルを挙げる事ができ る。これらのモノマーの内、1、2、4-ベンゼントリ カルボン酸が臭いが発生しない点から好適に用いられ る。アルキルエステルを用いる場合、炭素数が4を超え ると特に臭いが問題となり好ましくない。但し、三価以 上のカルボン酸成分は、架橋剤となる為、使用量が多す ぎると高分子量になり、溶融粘度が高くなりすぎるの で、フラシュ定着用結着樹脂用として使用するのに好ま しくない。したがって、その使用量は、20モル%以 下、好ましくは10モル%以下、更に好ましくは5モル %以下である。

以下、好ましくは10モル%以下である。

【0014】 本発明の電子写真再度を削組成物は、少なくともポリエステル樹脂を主成分とする結婚樹脂、着色 利を含有し、該ポリエステル樹脂が、アルコール成分中の80年ルペ以上がピスフェノールムアルキレンオキサイド付加物からなるものであり、好ましくは、90年ルペ以上、さらに好ましくは、95年ルペである。ピスフェノールAアルキレンオキサイド付加物の量が80年ルペネ流であると相対的に美いの発生原因となるモノマー使用最が多くなるため好ましくない。ここで、ピスフェ

[0015] 【化1】

ノールAアルキレンオキサイド付加物としては、下記一 般式

【0016】 (式中、Rはエチレン又はプロピレン基、 x、yはそれぞれ1以上の整数であり、かつx+yの平 均値は2~7である)で示される化合物が挙げられ、例 えば、ポリオキシプロピレン(2.2)-2,2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン、ポリオキシプロ ピレン (3.3) -2, 2-ピス (4-ヒドロキシフェ ニル)プロパン、ポリオキシエチレン(2.0)-2, 2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン、ポリオ キシエチレン (2.2) -2.2-ビス (4-ヒドロキ シフェニル) プロパン、ポリオキシプロピレン(2. 0) ーポリオキシエチレン (2.0) -2, 2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン、ポリオキシプロ ピレン (6) -2, 2-ピス (4-ヒドロキシフェニ ル) プロバン等を挙げることができる。これらのうち、 好ましくは、ポリオキシプロピレン (2.2)-2,2 ービス (4ーヒドロキシフェニル)プロパン、ポリオキ シエチレン(2.2)-2,2-ビス(4-ヒドロキシ フェニル)プロパン、ポリオキシエチレン(2.0)-2. 2-ピス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン等で ある。これらのうち単独または2種以上を混合して用い てもよい。

【0017】なお、フラシュ産着時の臭いが問題にならない範囲で、他のアルコール成分が上配化合物とあわせて使用できる。例えばエチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、1、2 ープロビレングリコール、1、3 ープロビレングリコール、1、4 ープタンジオール、1、5 ーペンタンジオール、1、6 ーペキサンジオールをのジオール類、ビスフェノールA、水素額がピスフェノールA等、その他の二価のアルコールを加えることもできる。

【0018】 三価以上のアルコール成分としては、ソルビトール、1,2、3,6ーへキサンテトロール、1,4 ソルビタン、ベンタエリスリトール、ジベンタエリスリトール、トリベンタエリスリトール、1,2,4ープタントリオール、1,2,5ーペンタントリオール、2,メテルー1,2,4一プタントリオール、1,12,4ープタントリオール、1,12,4ープタントリオール、1,12,4ープタントリオール、1,12,4ープタントリオール、1,12,4ープタントリオール、1,12,4ープタントリオール、1,12,4ープロバン、その他の三価以上のアルコールを挙げることがでる。しかし、これらのアルコールを挙げることがでる。しかし、これらのアルコール成分は、断熱性が弱いる。使用量が多すぎると失いが断関となり、フラシュ定着用結着樹脂用として使用するには好ましくない。したがって、その使用量は、ア

ルコール成分中の20モル%以下、好ましくは10モル %以下である。

(0019] 本発明の現像利組成物は、少なくともボリエステル樹脂を主成分とする結準樹脂、着色剤を含有し、抜ポリエステル樹脂が、酸価が10.0 KOHmg (度以下であり、高化式フローテスターによる軟化点が95.0で以上125.0で以下、DSCより求めるガラス転移塩度が50.0で以下80.0で以下である。(0020) 酸価が10.0 KOHmg / gを越えると、高温多温環境下での水分吸労量が多くなり、フシェ定等の高熱により加水分解が開発わるものと推定され、低分子量成分のミストと考えられる自煙が多くなる。酸価に関しては、より好ましくは8 KOHmg / g以下、更に打ましくは5 KOHmg / g以下である。酸価は、JIS KOO 70 に規定される方法により測定される。

ては、それが95.0℃未満では、得られるポリマーの 平均分子量が小さくなることにより、低分子量成分が多くなり、トナーの制プロッキング性に支険をきたす。また、125.0℃を起えると、溶酸粘度が高くなるため フラッシュ産着性に支険をきたす。この軟化点に関して は、疾生しくは100.0℃~120.0℃である。こ ここで、高化式フローテスターによる軟化点は、以下のよ うに定義するものである。即ち、鳥井製作所製のフロー テスター(CFTー500)を用い、ダイスの細孔の径 1ms、加圧20kg/cm²、外温速度で℃/minの条件 下で、1cm²の軟料を溶脈流出させたときの流出開始か 総才ある。

【0022】DSC (示差走査熱量計) より求めるガラス転移温度に関しては、50.0℃未満ではトナーの耐ブロッキング性に支障をきたし、80.0℃を越えるとフラッシュ定着性に支障をきたす。ガラス転移温度に関しては、好ましくは55.0~70.0℃であるここで、DSCより求めるガラス転移温度は、ASTM(D3418-75)に定義される方法により測定される。【0023】高に式フローテスターによる軟化点が95.0℃以上125.0℃以下で、かつポリエステル樹脂の酸価が10.0KOHmg/g以下にコントロールする方法としては、製造仕込の段階で酸成分官能基数とアルコール成分官能基数との状む0.65:1~0.95:1であることが望まれる。

【0024】本発明の現像剤組成物は、少なくともポリエステル樹脂を主成分とする結準樹脂、着色剤を含有し、該ポリエステル樹脂の数平均分子量(Mn)が300以上6000以下5000以下500の以下5000以下5000以下3500以下53500以下53500以下53500以下53500以下53500以下53500以下53500以下535000以下535000以下535000以下5350000米元素。最量平均分子量が3000米流、重量平均分子量が3000米流、重量平均分子量が3000米流、重量平均分子量が3000米流、重量平均分子量が3000米流、重量平均分子量が3000米流、重量平均分子量が3000米流、重量平均分子量が30000米流、重量平均分子量が30000米流、重量平均分子量が30000米流、重量平均分子量が30000米流、重量平均分子量が30000米流

0000未満では、低分子量成分が多くなり、トナーの 耐ブロッキング性に支障をきたす。一方、数平均分子最 が6000を越え、重量中分分子量が500000を越 えると、高分子量成分が多くなりフラッシュ定着性に支 障をきたす。ここで、数平均分子量、重量平均分子量 は、GPCより求められ、測定条件は下記の通りであ る。

GPC装置 : HITACHI 665A-11
DETECTOR : SHODEX RI SE-51
COLUMU : SHODEX GPC (KF-806) + (KF-804) + (KF-8072) (KF-8072) (THF)

容殊 : デトラヒドロノブン (1日ド

流速 : 1.0ml/min 細の毎像剤組成物は 小かくともポリ - 結着樹脂

[0025] 本発明の現像剤組成物は、少なくともボリエステル樹脂を主成分とする結着樹脂、着色剤を含有し、族ボリエステル樹脂が組度35℃、濃度55%RHの環境下に24時間接度された時のカールフィッシャー法により求める吸密水分量が0.7%と形としくは0.5%以下である。吸着水分量が0.7%と解えると水分吸着量が多く、フラッシュ定薬時の高熱により加水分解が観をされるものと推定され、低分子最成分のミストと考えられる白煙が多くなる。ここでカールフィッシャー法により求める吸着水分量とは、JTS K068によりないません。

[0026] 本発明に使用するボリエステル樹脂は、ボ リカルボン酸成分とボリオール成分とを不信性ガス雰囲 気中にて180~250℃の温度で縮重合することによ り製造できる。この際、反応を促進せしめる為、適常使 用されているエステル化酸は、例えば酸性亜鉛、酸化等 一端、ジブチル錫オキシド、ジブチル錫ジラウレート等 を使用することができる。又、同様の目的の為、颏圧下 にて製造する事ができる。

[0027] 本発明においてポリエステル樹脂は減着樹脂の主成分として用いられるが、例えばトナー化での粉砕性を向上させるべく、数平均分子量が11000以下のステレンもしくはスチレン・アクリル系樹脂等、他の樹脂をフラシュ定着時の臭かが問題にならない範囲で、結着樹脂中の適常30重量%まで、好ましくは20重量%程度用いてもよい、本発明の現像剤組成物に用いる着色剤としては、従来公知のカーボンブラック、鉄無等の無機 脳科や、有彩色の染料及び有機顔料が使用できる。

【0028】本発明の現像剤組成物は、必要に応じて荷 軽制御剤が添加される。負帯電性トナーとしては、従来 電子写真用に用いられることが知られている全ての負帯 電性の荷電制理剤がら一種又は二種以上が用いられる。 また、正帯電性トナーとしては、従来電子写真用に用い られる事が知られている全ての正帯電性の荷電制御剤か ら、一種又は二種以上が用いられる。更に、正帯電性の 荷電制御剤との伊用も可能である。以上の市電制御剤 結着樹脂に対して、通常 0.1~8.0重量%、好ましくは 0.2~5.0重量%用いられる。

【0029】本発明の現像和組成物には、流動性を向上させる目的で、必要に応じて硝水性シリカが添加されるが、用いるシリカのメタノール満定試験による株水化度性トナーとして用いるために、磁性粉を含有せしめまい。このような磁性粉としては、磁場の中に置かれて磁化される物質が用いられ、鉄、コバルト、ニッケルタイト、フェライト等の合金や化合物がある。この磁性粉の含有量は現像利組成物の重量に対して通常0.1~50重量を表しては、2000年である。この磁性粉の含有量は現像利組成物の重量に対して通常0.1~50重量を表しませ、2000年である。

【0030】 さらに本発明の現像剤組成物は必要に応じて鉄約、ガラスピーズ、ニッケル粉、フェライト粉等のキャリア粒子と混合させて、電気的滞像の現像剤として用いられる。 枠裏師の現像剤組成物は電々の現像方法に適用されうる。 例えば、観気ブラン現像方法、カスケード現像方法、薄電性磁性トナーを用いる方法、高抵抗磁性トナーを用いる方法、ステープラン現像方法、パウダークラウド法、インブレッション現像を挙がある。

[0031]

【実施例】以下、実施例及び比較例により、本発明を更 に詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定さ れるものではない。

40 【0032】(1)結着樹脂の合成例 製造例1(結着樹脂-1)

> ボリオキシブロビレン (2. 2) - 2, 2ービス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン5. 0モル、ポリオキシ エチレン (2. 2) - 2, 2ービス (4ーヒドロキシフ ェニル) プロパン5. 0モル、テレブタル酸 4. 6モ ル、イソフタル酸 4. 6モル、及び5. 0gのジブチル 総オキシドをガラス製の4つコララスコに入れ、温度 計、ステンレス製提件棒、流下式コンデンサー、及び室 素導入管を取り付け、マントルヒーター中で窒素或流下 で、220℃にて3時間、4240℃にて3時間、56た

同温度で60mHgの減圧にて2時間反応せしめて反応 を終了した。得られた樹脂は淡黄色の固体であり、酸価 が2. 1KOHmg/g、高化式フローテスターによる 軟化点は、110℃、ガラス転移温度は66℃、GPC より求めたMn, Mwは、それぞれ4200, 1400

○であった。当該樹脂を結着樹脂-1とする。 【0033】製造例2~7 (結着樹脂-2~7)

表1に示した原料組成にて製造例1と同様の操作を行 い、結着樹脂-2~7を製造した。表1に得られた樹脂 の酸価, 高化式フローテスターによる軟化点, ガラス転 10 移温度、及びMn、Mwを示す。

【0034】製造例8(結着樹脂-8)

ポリオキシプロピレン(2.2)-2,2-ピス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン1865gおよびポリオ キシプロピレン (6) ソルビトール2. 9gを、温度 計、ステンレス製撹拌棒、流下式コンデンサー、及び窒 素導入管を取り付けた3リットル容量のガラス製の4つ ロフラスコに入れた。フラスコをGLAS-COLマン トルヒーターに支持した。窒素導入管を通じて、窒素ガ スを流し、ポリオールプレンドを攪拌、反応容器中を不 20 活性雰囲気とした。次いでマントルヒーターを作動し、 ポリオールブレンドを50℃に加熱した。この温度でフ マール酸628gおよびハイドロキノン1、25gを反 応容器に加えた。窒素ガスをBrooks Rotom eter社製のSHO-RATEメーターの目盛で2. 5に調整した。反応物質を210℃で5時間加熱した。 エステル化反応により生じる水は生成と同時に除去さ れ、210℃でさらに6.5時間保った。反応の進行 は、1時間毎に酸価を測定することによって追跡した。 反応の終点、即ち酸価が約20KOHmg/gになった 30 点で樹脂を室温まで冷却した。この樹脂の製造において ヒドロキシル基とカルボキシル基の比は1対1である。 得られた樹脂について実施例1と同様の方法で評価し た。その結果を表1に示す。当該樹脂を結着樹脂-8と する。

【0035】製造例9(結着樹脂-9)

ポリオキシプロピレン(2,2)-2,2-ピス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン700gおよびテレフタ ル酸97.2gを、温度計、ステンレス製撹拌棒、流下 式コンデンサー、及び密装導入管を取り付けた1リット ル容量のガラス製の4つロフラスコに入れた。次いで、 フラスコをマントルヒーター中に置き、窒素導入管を通 じて、窒素ガスを流し、反応容器中を不活性雰囲気に保 ち、昇湿した。0.05gのジブチル錫オキシドを加え 200℃に保ち反応させた後、無水ベンゼン1.2.4 - トリカルボン酸156gを加え、更に反応させた。環 球式軟化点での反応の進行を追跡し、軟化点が120℃ に達した時、反応を停止させ、室温まで冷却した。得ら れた樹脂について実施例1と同様の方法で評価した。そ の結果を表1に示す。当該樹脂は、架橋剤として無水ト 50

リメリット酸を酸成分中58モル%使用し、高密度に架 **様様浩を導入した。オイルレスのヒートローラー定着用** 現像剤組成物として開発されたものである。当該樹脂を 結着樹脂-9とする。

【0036】製造例10(結着樹脂-10) ポリオキシプロピレン(2.2)-2,2-ピス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン490g、ポリオキシエ **チレン(2.0)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェ** ニル) プロパン195g、テレフタル酸188g、nー ドデシル無水コハク酸26.8g及びエステル化触媒と してオルソチタン酸ジイソプロピル 0.8gを、温度 計、ステンレス製撹拌棒、流下式コンデンサー、及び窒 素導入管を取り付けた1リットル容量のガラス製の4つ ロフラスコに入れた。次いで、フラスコをマントルヒー ター中に置き、窒素導入管を通じて、窒素ガスを流し、 反応容器中を不活性雰囲気に保ち、昇温した。攪拌しな がら230℃に保って5時間反応させた後、酸価を測定 すると2.0KOHmg/gであった。更に200℃で 無水トリメリット酸78.8gを加え、約4時間反応せ しめ、更に減圧下にて2時間反応し、環球式軟化点が1 15℃に達した時反応を終了させた。得られた樹脂につ いて実施例1と同様の方法で評価した。その結果を表1 に示す。当該樹脂は、架橋剤として無水トリメリット酸 を使用し、かつ、分子側鎖に長鎖のアルキル基を導入 し、低温定着性に優れた高速のヒートローラー定着用現 像剤組成物として開発されたものである。当該樹脂を結 着樹脂-10とする。

【0037】製造例11 (結着樹脂-11)

ポリオキシプロピレン(2,2)-2,2-ピス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン770g、ポリオキシエ チレン (2, 2) - 2, 2-ピス (4-ヒドロキシフェ ニル) プロパン120g、テレフタル酸690g、1, 2. 4-ベンゼントリカルボン酸トリ2-エチルヘキシ ル120g、及びエステル化触媒としてジプチル錫オキ シド2. 4gを、温度計、ステンレス製撹拌棒、流下式 コンデンサー、及び窒素導入管を取り付けた 2 リットル 容量のガラス製の4つロフラスコに入れた。次いで、フ ラスコをマントルヒーター中に置き、窒素導入管を通じ て、窒素ガスを流し、反応容器中を不活性雰囲気に保ち なから、昇温させた。機律しながら210℃常圧に保っ て8時間反応させた後、更に210℃減圧にて5時間反 応した。得られた樹脂について実施例1と同様の方法で 評価した。その結果を表1に示す。当該樹脂は、架橋剤 としてトリメリット酸のトリー2-エチルヘキシルエス テルを使用し、酸価を5KOHmg/g以下にコントロ ールされた帯電性に優れた現像剤組成物として開発され たものである。当該樹脂を結着樹脂-11とする。尚、 結着樹脂-5~11は、比較例用の結着樹脂である。 [0038]

【表1】

表]	-1	4.15	22	95 100	2.3 103.0 61 12000 3600 0.3
	1.0	0.410	0.617	68.9	33 115 61 45000 5500 0.8
	6	0,585	2.0	41.9	33 135 58 3200 1.2
	-	5.409	5.329	99.9	18.1 100 100 8000 4000 1.1
	1	4.5 4.5 1.0	5.0	28	17.2 120 66 130000 5000 0.9
	9	0 v v 0	00°0°0°0°0°0°0°0°0°0°0°0°0°0°0°0°0°0°0	100	5.0 130 28000 7600 1600
	2	5.0 5.0	5.0 5.0	001 001	11.3 110 1800 5000 0.8
	4	8.0	9.0	84.2 90	4.5 110 64 120000 4500 0.6
	6	8.0	9.0	84. 2 90	1.9 250000 4800 0.4
	2	0.7	5.0 0 0 0	100	4.2 115 68 45000 5500 0.5
	1	4.4. 0.8	00 20 20	형림	2.1 110 14000 4200 0.4
	結署機能	テレフタル級 インフタル級 (m1) インフタルタ (ボイリメリット級 (Ji)・(大阪)・(Ji)・(大阪)・(Ji)・(Ji)・(Ji)・(Ji)・(Ji)・(Ji)・(Ji)・(Ji	BPA-PO(2. 2) (md) BPA-BO(2. 2) BPA-BO(2. 0) エチレングリコール オペンテルグリコール グリセリ・ソルビトールPO(6)	敵成分中の 73%酸系が47%酸 7k2-k成分中のBPA-A0行加物量 (m o 1 %)	磁価 (KOHmg/g) 軟化点 (C) ガラ転移点 (C) Mn Mn H10% (KF注)
		酸成分	アルコール成分	酸液	物 牲

【0039】表1中の略号は次の意味を表わす。

BPA-PO (2. 2) :ポリオキシプロピレン (2. 2) -2, 2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロバ

BPA-EO(2.2):ポリオキシエチレン(2.2)-2,2-ピス(4-ヒドロキシフェニル)プロバ

ン BPA-EO(2.0):ポリオキシエチレン(2. 0) -2, 2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロパ

ソルビトールPO(6):ソルビトールのプロピレンオ キサイド6モル付加物

BPA-AO付加物 : ピスフェノールAのアルキレ

ンオキサイド付加物

H2 O% (KF法) : 温度35℃、湿度85%RH の環境下に24時間放置された時のカールフィッシャー

13

法により求める吸着水分量 【0040】(2)トナーの製造例 実施例1

<組成>

結着樹脂-1

カーボンプラック (#44:三菱化成工業社製)

正帯電性荷電制御剤

(ボントロン N-01:オリエント化学社製)

【0041】 実施例2~4

実施例1における結着樹脂-1を結着樹脂-2~4に代 10 える以外は、全く同様の方法でトナー2~4を調製し

【0042】比較例1~7

実施例1における結着樹脂-1を結着樹脂-5~11に 代える以外は、全く同様の方法で比較トナー1~7を調 製した。さらに、市販のスチレン/2-エチルヘキシル アクリレート (84/16) よりなる樹脂を使用し、正 帯電処方の施されたトナーを比較トナー8とした。軟化 点は、135℃であった。

【0043】(3)トナー性能の評価

以上のトナー4重量部と、キャリアとしてTEFV20 0/300 (鉄粉:パウダーテック (株) 製) 96重量 部からなる現像剤を調製し、市販のフラッシュ定着方式 を採用しているレーザプリンタを用いて画出しをおこな った。定着機の設定条件は、静電容量160μFのコン デンサを用い、充電電圧1700Vと1800Vに設定 し、これをフラッシュランプに印加した。

定着性評価:低面が15mm×7.5mmの砂消しゴムに5 00gの荷重を載せ、定着機を通して定着された画像の

14 下記組成の材料をヘンシェルミキサーで混合後、2軸押 し出し機にて溶融混合し、冷却後、通常の粉砕・分級工 程を経て平均粒径11μmのトナー1を調製した。

90部 7部

3部 上を2往復こすり、こする前後でマクベス社の反射濃度

計にて光学反射濃度を測定し、以下の定義により定着率 を求めた。一般的に70%以上が許容のレベルである。 定着率 (%) =こすった後の画像濃度/こする前の画像 滯度×100

【0044】ボイドの有無:爆発定着によるボイドの発 生は、目視観察した。

白煙の有無;定着時にトナー像から出る白煙の発生は、 目視観察した。

臭いの評価:現像剤組成物に熱を加えた時の臭いについ ては、以下の方法で評価した。140℃のホットプレー ト上で、10gの現像剤組成物を1分間加熱し、10cm 離れた所で臭いをかぎ、10人中2人以下が、臭いを感 じたときは○、3~5人のときは△、6人以上のときは ×とした。この評価で、10人中2人以下が臭いを感じ るレベルでは、実際上のプリンターでは脱臭装置が設け られているため問題にならない。

【0045】(4)評価結果 以上の評価結果を表2に示す。

[0046] [表2]

16

F-						
	定着率 (%)					
	1700V	1800V	科ド の有無	白煙の有無	臭い評価	
トナー 1	9 0	9 5	無	無	0	
2	8 5	. 90	無	無	0	
3	8 0	8 5	無	無	0	
4	8 5	9 0	無	無	0	
比較トナー1	9 0	95	無	有	0	
2	5 0	6 0	無	無	0	
3	8 5	9 0	無	有	×	
4	9 5	9 5	有	有	×	
5	4 5	5 0	無	有	. 🛆	
6	8 0	8 5	無	有	×	
7	9 0	9 5	無	無	×	
8	5 0	5 5	無	有	×	

[0047]表2から明らかなように本発明に係わるトナー1~4については、樹脂の軟化底、ガラス転移温度、分子量及び、使用モノマーが厳遊されたものであり、フラッシュ定着時に於いて、定着率が良好であり、ポイドと白煙の発生がなく、又臭い評価に於いても良好であった。

15

【0048】しかし、以下に示すように比較トナーに於いては、これらを同時に満足したものは得られなかった。比較トナー1は、定着性、臭い評価は良好なものの、酸価が高い為吸着水分量が多いので白煙が発生した。比較トナー2は、軟化水が高すぎる為定着性に問題があった。比較トナー2は、比較トナー1と同様に験価が高い為、吸着水分量が多いので白煙が発生し、又、オペンチルグリコールに慰因する臭いがあった。比較トナー4は、定着性は良好なものの分子量が低いのでボイドが発生し、フマール酸、起因する臭いがあった。比較トナー5は、高密度と架構造が導入され軟化点が高すざる為、定着性に問題があった。比較トナー1と同様に問題があった。比較トナー1と同様に関値があった。比較トナー1と同様に関値があった。比較トナー1と同様に関値があった。以着水分量が多いので

白婚が発生し、又、nードデンル無大コハク酸に起因する臭いがあった。比較トナー7は、定著性、ボイド、臭い評価は良好なものの、エステル次換反応で生成するシエチルへキサノールに起因する臭いがあった。比較トナー8は、ヒートローラー定着機に使用されるものであるため、定着不良であり、又、ビニルモノマーの臭いがきつく評価に値しなかった。

[0049]

【発明の効果】本発明の現像剤組成物は、本質的に定着性の優れたポリエステル樹脂を使用し、かつフラッシュ 定着時の高温状態に於いても分解してくい成分を主成分 に使用している為、分解による臭い、白煙等の発生が少ない。また樹脂の軟化点、ガラ本配移温度、分子量がフッシュ定着に対して適当は領域にあるので、ポイドの生成なしに定着が可能である。更に、高温多温環境下においても、吸着水分量が少ないので含有水分の蒸発及び加水分解が誘発されず、低分子量成分の昇華と考えられる台煙の発生も少ない。